Partial translation of JP-A-2-107315

- (54) CATALYST FOR PURIFICATION OF EXHAUST GASRS AND METHOD FOR PURIFYING EXHAUST GASES
- 5 (43) Date of publication of application: APRIL 19, 1990
 - (21) Application number: 63-262029
 - (22) Date of filing: OCTOBER 18, 1988
 - (71) Applicant: BABUCOCK HITACHI KABUSHIKI KAISHA
- (72) Inventor: YASUYOSHI KATO, NOBUE TESHIMA, KUNIHIKO KONISHI
- 10 and TOSHIAKI MATSUDA

2. Claims

- (1) A catalyst for purifying exhaust gases characterizing by mixing a zirconium oxide or titanium oxide supported with copper and/or cobalt with a copper-replaced type zeolite.
- (2) A method for purifying exhaust gases characterizing by removing nitrogen oxides and carbon monoxide in the exhaust gases by means of ammonia catalytic reduction method using a mixed 20 catalyst of a zirconium oxide or titanium oxide supported with copper and/or cobalt with a copper-replaced type zeolite.

Page 2, upper right hand column, lines 5-9

An object of the present invention is to solve the problem of the conventional techniques and to provide a catalyst for purifying exhaust gases that can effectively perform in the same reactor both carbon monoxide oxidation reaction and NOx reduction reaction using NH₃, and a method for purifying exhaust gases.

Page 2, upper right hand column, lines 11-16

First of the present invention relates a catalyst for purifying exhaust gases characterizing by mixing zirconium oxide (ZrO_2) or titanium oxide (TiO_2) supported with copper (Cu) and/or cobalt (Co) (hereinafter it is referred to as "first component") with a copper-replaced type zeolite (hereinafter it is referred to as "second compoent").

-1--

母 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-107315

®Int. Cl. 3

識別記号

厅内签理番号

每公開 平成2年(1990)4月19日

B 01 D 53/36 B 01 J 29/18 29/24 1 0 4 A 8518-4D

A 6750-4G

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全6頁)

必発明の名称 排ガス浄化用触媒および排ガス浄化方法

②特 願 昭63-262029

郊出 願 昭63(1988)10月18日

麥 艮 広島県呉市宝町3番36号 パブコック日立株式会社呉研究 ⑩発 明 者 加 蔹 所内 広島県呉市宝町3番36号 バブコック日立株式会社呉研究 砂発 明 者 手 旭 信 江 所内 広島県呉市宝町3番36号 バブコック日立株式会社呉研究 闭発 明 習 小 西 邦 彦 所内 広島県呉市宝町3番36号 パブコック日立株式会社呉研究 四発明 昭 松 緻 者 æ

所内 z株式会 東京都千代田区大手町2丁目6番2号

の出 頤 人 パブコック日立株式会

社

四代 理 人 弁理士 川北 武長

叨 城 3

1. 発明の名称

排ガス浄化用触媒および排ガス浄化方法

2.特許請求の範囲

(1) 調および/またはコパルトを担待した酸化ジルコニウムまたは酸化チタンと、銅貫換型ゼオライトとを混合してなることを特徴とする排ガス 浄化用触収。

(2) 排ガス中の窓索軽化物および一般化皮素を、 調および/またはコパルトを担持した酸化ジルコ ニウムまたは酸化チタンと、調査検型セオライト との混合触媒を用い、アンモニア接触還元によっ て除去することを特徴とする排ガス浄化方法。

3. 発明の详細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は排ガス冷化用腫はおよび排ガス浄化方 注に係り、特に意楽酸化物のアンモニア週元反応 と一酸化炭素の酸化反応とに活性な触媒を用いた 排ガス浄化用触媒および排ガス浄化方法に関する。 (従来の技術)

近年、米国を始めとする各国において、ガスク ーピンやディーゼルエンジン等の各種エンジンと 旅热回収ポイラとを狙み合せた、滾合発電システ ムや電熱供給システムが多数設置されている。こ れらの設備は人口密集地域に設置されることが多 いため、設備から排出される排ガス中の窒素酸化 物(NOx)と一般化炭魚(CO)が、公害発生 の原因となっている。このため、第6図および第 7回に示すような排ガス浄化塾園が用いられ、N O x および C O の除去が行われている。 第6 図に おいて、ガスクーピンしからの雄ガスは、古ず貴 金属系のCO酸化触媒5aと接触して排ガス中の COが酸化され、次に蒸気ターピン1と連接され た過热器2および選発器3を軽て、アンモニア (NH,)注入装置5から注入されたNH,とと もに脱硝粒蝶5bと接触し、NOxが還元除去さ れ、孫發器4を経て煙突8から大気中に放出され る。CO酸化触媒5aとしては、白金(Pt)、 パラジウム(Pd)などを担待したアルミナ系の 触媒が用いられ、脱硝粧媒5 b としては、ポイラ

の排ぎス処理に使用されている此理股所再対域と同様のパナジクム (V)、モリブデン (M。)、タングステン (W) 等を活性成分とする酸化チクン系股頭触媒が使用されている。

第6図の排がスか化変変では、反応器を2つ必要とするため、設定費用が高くなり、また設置スペースに別的を受けるという欠点がある。NH: を受金属元CO酸化財媒の前で行なえないため、NH: 注入口から脱硼財媒の間に十分ながら用スペースを取ることができず、高い酸硝率が行られず、米反応NH: のリーク量が多いという問題がある。さらに高低な費金属財媒を多量に使用するという欠点がある。

第1回はCO酸化粒螺5aを脱硝粒螺5bと同一反応器に設置した排ガス浄化装置があるが、この袋面では、CO酸化酸螺saとして通常使用されているCO酸化活性に優れる貴金所触螺が、NH,の酸化反応にも活性であり、NOx違元反応のまえにNH,を酸化してNOxを発生させるため、高い腹端字を得ることができない。また高価

な貴金駅系就区を低温域で任用するため触収の伊 用量を多くする必要がありコスト高となる欠点が ある。

(発明が肝決しようとする課題)

本発明の目的は、 何記従来技術の問題点を解決し、 CO酸化反応と N H , による N O x の 退元反応を同一反応器で 効 年よく行うことができる 排力 ス 净化 用 触 低 および 排 ガ ス 浄化 方法 を 遺供する ことに ある。

(認知を解決するための手段)

本発明の第1は、钢(Cu)および/またはコパルト(Co)を担持した酸化ジルコニウム(CrO。)または酸化チタン(TiO。)(以下、
第一成分という)と、調査機型ゼオライト(以下
第二成分という)とを混合してなることを特徴と
する排ガス浄化用脫碳に関する。

本発明の第2は、排ガス中の窒素酸化物および一酸化皮素を、明および/主たはコパルトを担待した酸化ジルコニウムまたは酸化チタンと、明電 物型ゼナライトとの混合触紅を用い、アンモニフ

接触退元によって除去することを特徴とする肝ガ ス多化方法に関する。

(作用)

第2回は、本元明の排ガス浄化酸媒の拡大折面 図である。図において、本元明の触ばは、Coおよび/またはCoを担待したZrO:またはTi O.の葉一成分粒子人と、Cuで双微されたゼオ ライトの第二成分粒子Bとが物理的に混合された 状態にある。

第一成分であるCuおよび/またはCo担待2CO: またはTiO: 触媒は、その酸化作用によって(1)式のように反応して排ガス中のCOの酸化を促進し、

CO+ 1/2O: →CO: …(!) これと同時に排ガス中のNOの一郎を②式のよう に随化してNO: を生成する。

 $NO + 1/2O_{z} \rightarrow NO_{z}$... (2)

生成したNO:と残存するNOは、第二成分で あるCu及頃ゼオライトの強い固体酸性によって 吸石されたNH,と(3)式のように反応し、N:と πZ.

NO + NO: + 2NB: - 2Nz + 3 II:0 … (3) (3)式の反応は、通常の脱硝反応 (下式(N)) に比べ て非常に早いため、NH: は(3)式の反応によって 極めて連かに消費される。

NO + NN + 1/4 O = - N = + 3/2H = 0 -- (4)

このため何記第一成分は、単独ではNH ,を酸化してNO x を生成し、脱硝率を低下させるが、第二成分である C u 置換ゼオライトと混合して用いることによってゼオライト上へのNH ,の吸るが一所促進され、第一成分によるNH ,の酸化反応はほとんど生じることがなく、脱硝反応を効率よく促進させることができる。

従って、従来より少ない触媒量で、同一反応器 で単一混合触媒暦を用いてCOとNOxの除去を 効率よく行うことができる。

本発明に用いられる第一成分は、例えばじょまたは C。の硝酸塩、酢酸塩などの塩類を、水酸化ジルコニウム、メタチタン酸、酸化ジルコニウムなどと混破する方法、Cuまたは C。の塩類と、

特開平2-107315(3)

て r または丁 i の短敵塩、オ中シ明酸塩類の可溶 性で「または」「塩類等との混合溶液から共体症 で得る方法などによって得ることができる。これ らの組成物は400~600℃で焼成した後、1 ロの以下が50%以上になるように切配して佐川 することが好ましい。

木発明に用いられる第二成分は、水素型モルデ ナイト、クリノブチロライト、エリオナイト、Y 型ゼオライトなどの他、Na、Cs型の前記ゼオ ライトの1~10gm程度の粉末を、それぞれC ロ塩質水浴液に浸漬するか、またはそれらの水浴 液とともに複雑後、必要に応じて水洗、乾燥、焼 成することによって過激される。

次に可記事一成分と第二成分とは物理的に混合 された状態を保持しながら、例えば転式プレス、 温 式成形、ウォッシュコーティングなどによって 成形または被関される。ここで物理的な混合状態 とは、X級団野、電子または光学顕微鏡などの通 常の測定手段で第一成分と第二成分とかそれぞれ 縄別できる状態をいう。成形に当たって阿爷は提

合される。この混合は可能な取り物理的な混合で あることが好ましく、摩酔の強しく生じるような 祖台や成形方法は好ましくない。成形に当たって は、通宜、有韓、無機パインダー等を使用するこ とができる。また被覆に当たっては、触媒組成物 をスラリ状にしてセラミックス製ハニカム担体や 金原圧仮の上にコーティングしてもよい。

〔実施別)

以下、本発明を実筋例により詳しく説明する。 灵施树 1

硝酸钢(C u (NO,) z・3 H zO) 5.0 gを 水50gに溶かした水溶溶中に、水**放**化ジルコニ ウム粉末(キシダ化学社製、2c0:90%)3 5 8 を加え、砂浴上で蒸発乾固した。徘られた閉 形物を空気中で500℃で2時間焼成した砂、平 均粒径を1ヵmに初砕し、第一成分とした。

舒飯锅 (Cu (CH,COO),·H,O) 2.8 g を水100gに浴かし、平均粒径約10μmの水 案型モルデナイドを30gを加え、砂谷上で**蒸発** 吃固し、Cu双膜ゼオライトを調整し、180℃

で2時間蛇爆後、500℃で2時間空気中で娘成 し、第二成分とした。

前記第一成分38と第二成分78を乳ばらで乾 式混合した後、油圧プレスを用いて直袋13mm× **長さら畑に成形した後、10~20ノッシュに破** 砕して本発明の排ガス浄化用触媒を得た。

比較別1お上び2

実施例1で得られた第一成分および第二成分を ろヶ単建で、実施鋭!と同様の方炷で成形して触 媒を調製した。

支施例 2

実絡例1の水酸化ジルコニウムに替えて、メタ チクン酸粉末(SO。含有量0.2%、TiO.含 有率80%)39.48を用いた以外は実施例1と 同様にして触じを調製した。

実施例3

実施例1の硝酸銅に替えて、硝酸コパルト (co (NO,),・6 H:O) 7.8 gを用いて第一成分 を作製した以外は実施例 1 と同様にして触媒を調 製した。

支格例 4

実施例1の水差型モルデナイトに替えて、Na 型Yゼオライトを用いた以外は実施例!と同様に して触媒を綺製した。

比较例3~5

実結例2および3の第一成分、実施例4の第二 成分をそれぞれ単独で、支店的)と同様の方法で 成形して陰媒を摂製した。

<試験例1>

実施例で、比較例でおよびでで得られた触媒で ⊒量り、運l更に示す条件で、COの酸化反応活 性と、NOのNH。還元反応哲性を調べた。得ら れた結果を第3回に示した。

第1麦

	** 1 发	
C O N H , O , O , N ,	200 P P F F F F F F F F F F F F F F F F F	
温度 S V	250~400T 184.000h-	1

図から、第一版分単との比較別しては、CO版化では高いちのの脱硝反応はほとんど進行せず、高温減ではNH、酸化によってNOxを発生し、脱硝率は負の値を示した。また第二成分単独の比較別2では、脱硝反応は高いが、CO除去率が高いだけでなく、脱硝率が比較例2とり高いという優れた性能を有することが示された。

<試驗例2>

さらに第7団に示す装置を模様し、上流部に比較例1の触媒を0.3 点、後流部に比較例2の触媒を0.7 成充城し、同様の反応を行なわせた。実施例1の触域を用いた場合と比較し、結果を取4団に示した。図中の〇甲は実施例1、×甲は第7回の装置の複段状態の結果である。この図から収録状態の結果は、C〇酸化率および脱硝率ともに否しく事いことが示された。

< 試験例3 >

実施例1~4 および比較例1~5 の独媒を、第

1 支の条件下で温度350でのCO能表率および 脱硝率を測定した。結果を第2表にまとめて示し た。この表から、実施例の触転はいずれもCO酸 化率および脱硝率に受れるのに対し、比較例はC O酸化率または原硝率が著しく低いことが示され

死 2 表

	T	H I	成	COEC化平	混 明 军
胜 從	W -	第一 版 分	第二成分	(%)	(%)
実施別	11	Cu/ZrO:	Cu·提表され	6 9	9 6
-	2	Cu/TiOz		5 2	9 3
-	3	Co/2r0:	•	5 8	9 4
-	4	Cu/Zr0:	Cu子学でと	6 7	9 7
比较多	M 1	Cu/ZrO:	-	7 3	1 4
70 101	2	_	Cu計算され	1 6	9 1
	3	Cu/110;	_	6.5	1 1
-	4	C0/2r0:	-	7 9	- 3
-	5	-	Cu-Y型モル	3 0	9 1

以上のように本発明の物理的混合状態の触媒に よれば、CO除去と脱硝反応とを同時に行わせる ことができることがわかった。

灾施奶5

実施例1の型一成分10 6と第二成分の粉末10 8を30%SiO。を含有するコロイダルシリカゾル(日産化学社製スノーテックス-O)30 8とを混合し、スラリ状物質を得た。このスラリ中に、金属アルミニクム溶射を100 8/1の割合で行なってSUS304製、厚さ0.2 mの板100m×10 mを浸透させ、スラリをコーティングした。 笠松後、500でで2時間流成して触ばんした。この時の触媒成分担持量は2508/1㎡であった。

この触ばを20m×100mの以片に切断し、 本試片一枚を用い、犯1をのガス組成およびガス 流量1842/hの条件下でCO放化なと脱硝率 とを測定した。その効果を第5図に示した。 比较例6

特開昭59-168281号公報で示される方

たで調製した Ti/Mo/V 触媒(Ti/Mo/V = 91/5/4(原子比)の触媒を同様の方法で、実施例 5と同様にしてコーティングし、幾硝反応とCO除去率を測定した。その結果を第5回に示した。

この図から本実施例の触標も従来の酸化チクン 系触媒に比べて脱硝率だけでなくCO験当事に優れることが示された。

(発明の効果)

本発明によれば、CO酸化反応とNH:によるNOx辺元反応を同一の触収層で行うことができるため、同一の反応器でCO除去と脱硝を同時に行なうことができる。従って、本発明の融級は作に複合発電システム等の排がス処理システムに有用である。

4.図面の簡単な説明

第1回は、本発明の一実施例を示す排ガスが化 装置の形成図、第2回は、本発明の触ばの構造断 面図、第3回および第4回は、実施例1および比 数別1、2の実験特果を示す図、第5回に、実施

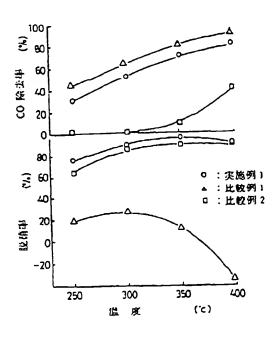
特周平2-107315(5)

労5 および比較別日の実践結果を示す図、第6 図 および7 図は、世来技術の部ガス净化装置の系統 図である。

1 …ガスタービン、2 …過热器、3、4 …蒸発器、5 …粒軽値、5 a … C O 配化触収、5 b …脱硫酸、6 … N H 。注人差置、7 … 蒸気タービン、8 …煙突、A …第一成分粒子、B … 第二成分粒子。

出願人 パブコック日立株式会社 代理人 弁理士 川 北 哉 長

第 3 図



1:ガスタービン

2:過熱器

3:蒸発話1

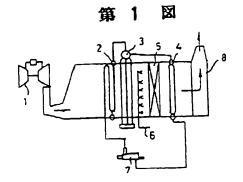
4:蒸発器 2

5:触媒層

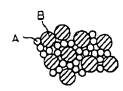
6:NHy注入装置

7:蒸気タービン

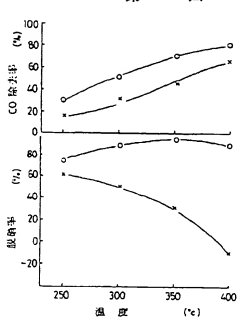
8:煙 爽



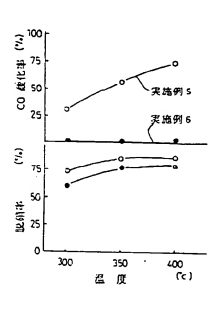
第 2 図



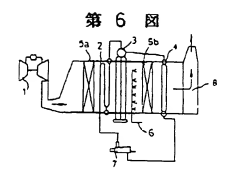
A: 第1 成分粒子 B: 第2 成分粒子 図



第 5 図



5a: CO 酸化胺媒 5b: 脱硝触媒



図

